

# MYXOREN, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti küülikutele

Разрешен

- Myxoma virus, Live

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

MYXOREN, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti küülikutele

---

### Активно вещество:

Налично само в [English](#)

---

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

заек, който не е предназначен за консумация от хора

---

### Начин на приложение:

Подкожно приложение  
Интрамускулно приложение

---

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)  
2000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 dose

---

### Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

---

### Карентен срок по начин на приложение:

**Подкожно приложение:**

- 

заек, който не е предназначен за консумация от хора

**Интрамускулно приложение:**

- 

заек, който не е предназначен за консумация от хора

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI08AD02

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)  
Налично само в [Estonian](#)  
Налично само в [Estonian](#)  
Налично само в [Estonian](#)  
Налично само в [Estonian](#)  
Налично само в [Estonian](#)  
Налично само в [Estonian](#)  
Налично само в [Estonian](#)

---

## Допълнителна информация

### **Вид правомощия:**

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [English](#) [Italian](#)

---

### **Притежател на разрешение за търговия:**

Bioveta a.s.

---

### **Дата на разрешение за търговия:**

5/07/2007

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Bioveta a.s.

---

### **Отговорен орган:**

State Agency Of Medicines

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

1481

---

### **Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

5/07/2007

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080128>